Absender: INTERNATIONALE RECHERCHENBEHÖRDE	_ PCT				
1 - Patentable i ung F K   Roche Matinusaus dimen	MITTEILUNG ÜBER DIE ÜBERMITTLUNG DES  AB INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHTS  ODER DER ERKLÄRUNG  WN  BA  (Regel 44.1 PCT)  WB				
	Absendedatum (Tag/Monat/Jahr) 07/12/2000				
Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts 5208/0A/W0-Koe	WEITERES VORGEHEN siehe Punkte 1 und 4 unten				
Internationales Aktenzeichen PCT/EP 00/05378	Internationales Anmeldedatum (Tag/Monat/Jahr) 10/06/2000				
Anmelder ROCHE DIAGNOSTICS GMBH					
Unmittelbar beim Internationalen Büro der WIPO, 34, 0 Telefaxnr.: (41-22) 740.14.35  Nähere Hinweise sind den Anmerkungen auf dem Beiblatt :  2. Dem Anmelder wird mitgeteilt, daß kein internationaler Rech Artikel 17(2)a) übermittelt wird.  3. Hinsichtlich des Widerspruchs gegen die Entrichtung eine dem Anmelder mitgeteilt, daß  der Widerspruch und die Entscheidung hierüber zusan Widerspruchs als auch der Entscheidung hierüber and sind.  noch keine Entscheidung über den Widerspruch vorlie getroffen wurde.  4. Weiteres Vorgehen: Der Anmelder wird auf folgendes aufm Kurz nach Ablauf von 18 Monaten seit dem Prioritätsdatum wird einen Will der Anmelder die Veröffentlichung verhindern oder auf ebzw. 90 3 vor Abschluß der technischen Vorbereitungen für die im eder internationalen Anmeldung oder des Prioritätsanspruchs binnerhalb von 19 Monaten seit dem Prioritätsdatum ist ein Antrag Anmelder den Eintritt in die nationale Phase bis zu 30 Monaten seiverschieben möchte.  Innerhalb von 20 Monaten seit dem Prioritätsdatum muß der Anmeldung oder einer nachträglichen Auswahlerklärung ausgewä Kapitel II des Vertrages nicht verbindlich ist.	internationalen Anmeldung ändern (siehe Regel 46):  Diblicherweise zwei Monate ab der Übermittlung des sten sind den Anmerkungen auf dem Beiblatt zu entnehmen.  CHEMIN des Colombettes, CH-1211 Genf 20,  zu entnehmen.  Derchenbericht erstellt wird und daß ihm hiermit die Erklärung nach er zusätzlichen Gebühr (zusätzlicher Gebühren) nach Regel 40.2 wird nmen mit seinem Antrag auf Übermittlung des Wortlauts sowohl des die Bestimmungsämter dem Internationalen Büro übermittelt worden gt; der Anmelder wird benachrichtigt, sobald eine Entscheidung nerksam gemacht:  die internationale Anmeldung vom Internationalen Büro veröffent einen späteren Zeitpunkt verschieben, so muß gemäß Regel 90 hinternationale Veröffentlichung eine Erklärung über die Zurücknahbeim Internationalen Büro eingehen.  Jauf internationale vorläufige Prüfung einzureichen, wenn der ein dem Prioritätsdatum (in manchen Ämtern sogar noch länger)  melder die für den Eintritt in die nationale Phase vorgeschriebenen innerhalb von 19 Monaten seit dem Prioritätsdatum in der ählt wurden oder nicht ausgewählt werden konnten, da für sie				
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde  Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2  NL-2280 HV Rijswijk  Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  Fax: (+31-70) 340-3016	Bevollmächtigter Bediensteter  Toñi Muñoz-Manneken				

Formblatt PCT/ISA/220 (Juli 1998)

551 epo nl,

T. Sire Go...

(Siehe Anmerkungen auf Beiblatt)

Diese Anmerkungen sollen grundlegende Hinweise zur Einreichung von Änderungen gemäß Artikel 19 geben. Diesen Anmerkungen liegen die Erfordernisse des Vertrags über die internationale Zusammenarbeit auf dem Gebiet des Patentwesens (PCT), der Ausführungsordnung und der Verwaltungsvorschriften zu diesem Vertrag zugrunde. Bei Abweichungen zwischen diesen Anmerkungen und obengenannten Texten sind letztere maßgebend. Nähere Einzelheiten sind dem PCT-Leitfaden für Anmelder, einer Veröffentlichung der WIPO, zu entnehmen.

Die in diesen Anmerkungen verwendeten Begriffe "Artikel", "Regel" und "Abschnitt" beziehen sich jeweils auf die Bestimmungen des PCT-Vertrags, der PCT-Ausführungsordnung bzw. der PCT-Verwaltungsvorschriften.

#### HINWEISE ZU ÄNDERUNGEN GEMÄSS ARTIKEL 19

Nach Erhalt des internationalen Recherchenberichts hat der Anmelder die Möglichkeit, einmal die Ansprüche der internationalen Anmeldung zu ändern. Es ist jedoch zu betonen, daß, da alle Teile der internationalen Anmeldung (Ansprüche, Beschreibung und Zeichnungen) während des internationalen vorläufigen Prüfungsverfahrens geändert werden können, normalerweise keine Notwendigkeit besteht, Änderungen der Ansprüche nach Artikel 19 einzureichen, außer wenn der Anmelder z.B. zum Zwecke eines vorläufigen Schutzes die Veröffentlichung dieser Ansprüche wünscht oder ein anderer Grund für eine Änderung der Ansprüche vor ihrer internationalen Veröffentlichung vorliegt. Weiterhin ist zu beachten, daß ein vorläufiger Schutz nur in einigen Staaten erhältlich ist.

#### Welche Teile der internationalen Anmeldung können geändert werden?

Im Rahmen von Artikel 19 können nur die Ansprüche geändert werden.

In der internationalen Phase können die Ansprüche auch nach Artikel 34 vor der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten Behörde geändert (oder nochmals geändert) werden. Die Beschreibung und die Zeichnungen können nur nach Artikel 34 vor der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten Behörde geändert werden.

Beim Eintritt in die nationale Phase können alle Teile der internationalen Anmeldung nach Artikel 28 oder gegebenenfalls Artikel 41 geändert werden.

#### Bis wann sind Änderungen einzureichen?

Innerhalb von zwei Monaten ab der Übermittlung des internationalen Recherchenberichts oder innerhalb von sechzehn Monaten ab dem Prioritätsdatum, je nachdem, welche Frist später abläuft. Die Änderungen gelten jedoch als rechtzeitig eingereicht, wenn sie dem Internationalen Büro nach Ablauf der maßgebenden Frist, aber noch vor Abschluß der technischen Vorbereitungen für die internationale Veröffentlichung (Regel 46.1) zugehen.

## Wo sind Änderungen nicht einzureichen?

Die Änderungen können nur beim Internationalen Büro, nicht aber beim Anmeldeamt oder der Internationalen Recherchenbehörde eingereicht werden (Regel 46.2).

Falls ein Antrag auf internationale vorläufige Prüfung eingereicht wurde/wird, siehe unten.

#### in welcher Form können Änderungen erfolgen?

Eine Änderung kann erfolgen durch Streichung eines oder mehrerer ganzer Ansprüche, durch Hinzufügung eines oder mehrerer neuer Ansprüche oder durch Änderung des Wortlauts eines oder mehrerer Ansprüche in der eingereichten Fassung.

Für jedes Anspruchsblatt, das sich aufgrund einer oder mehrerer Änderungen von dem ursprünglich eingereichten Blatt unterscheidet, ist ein Ersatzblatt einzureichen.

Alle Ansprüche, die auf einem Ersatzblatt erscheinen, sind mit arabischen Ziffern zu numerieren. Wird ein Ansprüch gestrichen, so brauchen die anderen Ansprüche nicht neu numeriert zu werden. Im Fall einer Neunumerierung sind die Ansprüche fortlaufend zu numerieren (Verwaltungsvorschriften, Abschnitt 205 b)).

Die Änderungen sind in der Sprache abzufassen, in der die internationale Anmeldung veröffentlicht wird.

#### Welche Unterlagen sind den Änderungen beizufügen?

#### Begleitschreiben (Abschnitt 205 b)):

Die Änderungen sind mit einem Begleitschreiben einzureichen.

Das Begleitschreiben wird nicht zusammen mit der internationalen Anmeldung und den geänderten Ansprüchen veröffentlicht. Es ist nicht zu verwechseln mit der "Erklärung nach Artikel 19(1)" (siehe unten, "Erklärung nach Artikel 19 (1)").

Das Begleitschreiben ist nach Wahl des Anmelders in englischer oder französischer Sprache abzufassen. Bei englischsprachigen internati nalen Anmeldungen ist das B gleitschreiben aber ebenfalls in nglisch r, bei franz "sischsprachigen int rnati nalen Anmeldung n in französischer Sprache abzufassen.

# PCT

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts	WEITERES siehe Mitteilung über die Übermittlung des internationalen Recherchenberichts (Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit				
5208/0A/W0-Koe	VORGEHEN Hecherchenberichts ( zutreffend, nachstehe	rombiatt PC1/15A/220) sowie, soweit inder Punkt 5			
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatum (Tag/Monat/Jahr)	(Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)			
PCT/EP 00/05378	10/06/2000	18/06/1999			
Anmelder		<u> </u>			
ROCHE DIAGNOSTICS GMBH					
	e von der Internationalen Recherchenbehörde	erstellt und wird dem Anmelder gemäß			
Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem Inte	ernationalen Buro übermitteit.				
Dieser internationale Recherchenbericht umfa	ßt insgesamt 6 Blätter.				
X Darüber hinaus liegt ihm jew	eils eine Kopie der in diesem Bericht genannter	u Unterlagen zum Stand der Technik bei.			
Grundlage des Berichts		W			
a. Hinsichtlich der <b>Sprache</b> ist die inter	rnationale Recherche auf der Grundlage der inte	ernationalen Anmeldung in der Sprache			
durchgeführt worden, in der sie eing	ereicht wurde, sofern unter diesem Punkt nichts	anderes angegeben ist.			
Die internationale Recherche Anmeldung (Regel 23.1 b)) o	e ist auf der Grundlage einer bei der Behörde ei durchgeführt worden.	ngereichten Übersetzung der internationalen			
b. Hinsichtlich der in der internationaler	n Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oder equenzprotokolls durchgeführt worden, das	Aminosäuresequenz ist die internationale			
· —	dung in Schriflicher Form enthalten ist.				
zusammen mit der internation	nalen Anmeldung in computerlesbarer Form ei	ngereicht worden ist.			
bei der Behörde nachträglich	n in schriftlicher Form eingereicht worden ist.				
1 =	n in computerlesbarer Form eingereicht worden				
Die Erklärung, daß das nach internationalen Anmeldung i	nträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotol m Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgele	oll nicht über den Offenbarungsgehalt der gt.			
Die Erklärung, daß die in co wurde vorgelegt.	mputerlesbarer Form erfaßten Informationen de	m schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen,			
2. Bestimmte Ansprüche hat	en sich als nicht recherchierbar erwiesen (s	iehe Feld I).			
=	der Erfindung (siehe Feld II).				
4. Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfin	dung				
	ereichte Wortlaut genehmigt.				
wurde der Wortlaut von der	Behörde wie folgt festgesetzt:				
		·			
5. Hinsichtlich der Zusammenfassung					
1 1/1	ereichte Wortlaut genehmigt.	Debrude Company			
Anmelder kann der Behörde Recherchenberichts eine St	gel 38.2b) in der in Feld III angegebenen Fassu innerhalb eines Monats nach dem Datum der / ellungnahme vorlegen.	ng von der Benorde testgesetzt. Der Absendung dieses internationalen			
6. Folgende Abbildung der <b>Zeichnungen</b> i	st mit der Zusammenfassung zu veröffentlichen	: Abb. Nr			
wie vom Anmelder vorgesch	alagen	X keine der Abb.			
weil der Anmelder selbst kei	ne Abbildung vorgeschlagen hat.				
weil diese Abbildung die Erf	indung besser kennzeichnet.				
i					

# Internationales Aktenzeichen PCT/EP 00/05378

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf E	3latt 1
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:	
Ansprüche Nr.     weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich	
2. Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich	
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.	
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)	
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:	
siehe Zusatzblatt	
1. Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.	
2. Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.	
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.	
4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüch n erfaßt:	
Bem rkungen hinsichtlich in s Widerspruchs  Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Wid rspruch gezahl  X Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.	lt.

#### **WEITERE ANGABEN**

PCT/ISA/ 210

Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere (Gruppen von) Erfindungen enthält, nämlich:

1. Ansprüche: 1-14

Vorrichtung zur Durchführung biochemischer Reaktionen umfassend aus einem äusseren Gehäuse, einem inneren Gehäuse mit Vertiefungen und einer semipermeablen Membran, sowie Verfahren zur Durchführung biochemischer Reaktionen mittels der Vorrichtung.

2. Anspruch: 15

Kit bestehend aus einer Lösung, einer energiereichen Verbindung, einer tRNA-Fraktion, einer RNA-Polymerase und einem zellfreien Lysat.

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 00/05378

KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES PK 7 C12M1/40 C12P21/02 IPK 7 B01J19/24 B01J19/00 C12Q1/68 C12N9/12 C12N15/10 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole ) C12M C12P B01J G01N C12Q IPK 7 Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) PAJ, EPO-Internal, WPI Data C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. Υ WO 97 04074 A (MARTIN L. WOLF & JOHN 1,2,6-14WILSON) 6. Februar 1997 (1997-02-06) Abbildung 3 Seite 14, Zeile 16 - Zeile 34 Seite 13, Zeile 8 - Zeile 21 Seite 11, Zeile 6 - Zeile 29 Seite 10, Zeile 16 - Zeile 25 Seite 9, Zeile 16 - Zeile 29 Seite 8, Zeile 28 -Seite 9, Zeile 2 Zusammenfassung Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu X Siehe Anhang Patentfamilie \*T\* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden ° Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer T\u00e4tigkeit beruhend betrachtet werden \*L\* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 29. November 2000 0 7, 12, 2000 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Stevnsborg, N

3

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



Internationales Aktenzeichen PCT/EP 00/05378

		.1/EP 00/053/8
	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommender	n Teile Betr. Anspruch Nr.
Y	KIM D M ET AL: "A semicontinuous prokaryotic coupled transcription/translation system using a dialysis membrane." BIOTECHNOLOGY PROGRESS., Bd. 12, Nr. 5, September 1996 (1996-09), Seiten 645-649, XP002106860 ISSN: 8756-7938 Zusammenfassung Abbildung 4 Seite 646, Spalte 1, Absatz 7 Seite 648, Spalte 1, Absatz 2	1,2,6-14
Υ	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1998, no. 04, 31. März 1998 (1998-03-31) & JP 09 322755 A (RIKAGAKU KENKYUSHO & SAINIKUSU K.K.), 16. Dezember 1997 (1997-12-16) Zusammenfassung; Abbildungen & DATABASE WPI Section Ch, Week 199810 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class B04, AN 1998-103992 & JP 09 322755 A (RIKAGAKU KENKYUSHO & SAINIKUSU K.K.), 16. Dezember 1997 (1997-12-16) Zusammenfassung	1,2,6-14
X	US 5 593 856 A (CHA-YONG CHOI ET AL.) 14. Januar 1997 (1997-01-14) Spalte 1, Absatz 1 Spalte 4, Zeile 22 - Zeile 58 Spalte 5, Zeile 14 - Zeile 36 Spalte 5, Zeile 61 - Zeile 64 Beispiel 2	15
P,X	WO 99 50436 A (ROCHE DIAGNOSTICS) 7. Oktober 1999 (1999-10-07) Seite 1, Absatz 1 Seite 26, letzter Absatz -Seite 27, Absatz 1 Seite 27, letzter Absatz	15
A	DE 37 23 004 A (BOEHRINGER INGELHEIM KG) 26. Januar 1989 (1989-01-26) das ganze Dokument	1
Α .	EP 0 894 852 A (BOEHRINGER MANNHEIM GMBH) 3. Februar 1999 (1999-02-03) Zusammenfassung Abbildung 1	1.
	-/	

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP 00/05378

C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	US 4 642 220 A (RUNE BJÖRKMAN) 10. Februar 1987 (1987-02-10) Spalte 5, Zeile 28 - Zeile 65 Spalte 3, Zeile 65 - Zeile 67 Spalte 2, Zeile 51 - Zeile 67 Spalte 2, Zeile 10 - Zeile 17 Zusammenfassung	1-6,8
A	US 5 362 624 A (URBAN SCHMITT ET AL.) 8. November 1994 (1994-11-08) Spalte 2, Zeile 20 - Zeile 27 Spalte 1, Zeile 35 - Zeile 39 Zusammenfassung	3-5
A	US 5 478 730 A (JULY B. ALAKHOV ET AL.) 26. Dezember 1995 (1995-12-26) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument	
Α	DE 42 37 113 A (KLAUS KÜHN KONSTRUKTION GMBH) 5. Mai 1994 (1994-05-05) in der Anmeldung erwähnt	

THIS PAGE BLANK (UBBPBP)

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffent

an, die zur selben Patentfamilie gehören

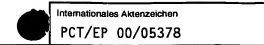
Internationales Aktenzeichen PCT/EP 00/05378

<u> </u>				101/	YEP 00/053/8
Im Recherchenberich angeführtes Patentdokun		Datum der Veröffentlichung		ed(er) der ntfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9704074	Α	06-02-1997	US EP	5462874 A 0839182 A	31-10-1995 06-05-1998
JP 09322755	Α	16-12-1997	KEINE		
US 5593856	A	14-01-1997	KR JP	131166 B 7298893 A	11-04-1998 14-11-1995
WO 9950436	Α	07-10-1999	KEINE		
DE 3723004	Α	26-01-1989	DE	8717464 U	29-12-1988
EP 0894852	Α	03-02-1999		9832160 A 1127889 A 6107055 A	04-02-1999 18-05-1999 22-08-2000
US 4642220	Α	10-02-1987	SE	3265181 D 0076300 A 8500538 T 8102316 A 8203690 A	12-09-1985 13-04-1983 07-04-1983 11-10-1982 28-10-1982
US 5362624	A	08-11-1994	DK EP ES FI HK IE JP KR ZA AT AU CA	3901638 A 5776702 A 109892 T 609301 B 3511089 A 1336759 A 1038168 A 283867 A 8908167 D 233589 A 0344578 A 2019257 T 892540 A 1001899 A 64286 B 2024559 A 2824516 B 9108704 B 8903909 A 107030 T 633041 B 4858290 A 2008100 A 9005973 D 379216 T 0379216 T 0379216 A 2055172 T 2114263 C 2228561 A 8027284 B	07-12-1989 07-07-1998 15-08-1994 26-04-1991 30-11-1989 22-08-1995 ,B 20-12-1989 24-10-1990 15-09-1994 26-11-1989 06-12-1989 01-11-1994 26-11-1989 17-07-1998 26-07-1995 26-01-1990 11-11-1998 19-10-1991 28-02-1990 15-06-1994 21-01-1993 26-07-1990 20-07-1990 14-07-1994 31-10-1994 25-07-1990 16-08-1994 06-12-1996 11-09-1990 21-03-1996
US 5478730	Α	26-12-1995	SU AT CA CN DD	1705302 A 123308 T 1318626 A 1043743 A 279270 A	15-01-1992 15-06-1995 01-06-1993 11-07-1990 30-05-1990

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentl

n, die zur selben Patentfamilie gehören



lm Recherchenberich Ingeführtes Patentdokui		Datum der Veröffentlichung		litglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 5478730	Α		DE	58909270 D	06-07-1995
			EP	0401369 A	12-12-1990
			JP	3503479 T	08-08-1991
			WO	9007003 A	28-06-1990
			AT	130633 T	15-12-1995
			AT	147787 T	15-02-1997
			CA	2064685 A,C	01-02-1991
			CA	2064754 A,C	01-02-1991
			DE	69023773 D	04-01-1996
			DE	69023773 T	24-10-1996
			DE	69029744 D	27-02-1997
			DE	69029744 T	10-07-1997
			DK	593757 T	07-07-1997
			EP	0485608 A	20-05-1992
			EP	0593757 A	27-04-1994
			JP	2891540 B	17-05-1999
			JP	5505095 T	05-08-1993
			WO	9102075 A	21-02-1991
			WO	9102076 A	21-02-1991
DE 4237113	Α	05-05-1994	FR	2697525 A	06-05-1994
			GB	2272698 A,B	25-05-1994
			JP	7076596 A	20-03-1995
			US	5506121 A	09-04-1996

# (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



## 

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 28. Dezember 2000 (28.12.2000)

**PCT** 

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 00/78444 A2

(51) Internationale Patentklassifikation7:

\_\_\_\_

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/05378

B01J 19/00

(22) Internationales Anmeldedatum:

10. Juni 2000 (10.06.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 99111762.3

18. Juni 1999 (18.06.1999) E

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): ROCHE DIAGNOSTICS GMBH [DE/DE]; D-68298 Mannheim (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): METZLER, Thomas [DE/DE]; Maistrasse 57, D-80337 München (DE). SCHELS, Hans [DE/DE]; Behamstrasse 21, D-80687

München (DE). **REICHHUBER, Rolf** [DE/DE]; Am Burgholz 4a, D-82377 Penzberg (DE). **KLUGE, Jochen** [DE/DE]; Scheidegger Strasse 31, D-81476 München (DE).

- (74) Gemeinsamer Vertreter: ROCHE DIAGNOSTICS GMBH; Patentabteilung, D-68298 Mannheim (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): CA, JP, US.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

#### Veröffentlicht:

 Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: METHOD AND DEVICE FOR CARRYING OUT BIOCHEMICAL REACTIONS WITH A HIGH THROUGHPUT
- (54) Bezeichnung: VERFAHREN UND VORRICHTUNG ZUR DURCHFÜHRUNG BIOCHEMISCHER REAKTIONEN MIT HOHEM DURCHSATZ
- (57) Abstract: The invention relates to a device, to a method and to a kit for carrying out biochemical reactions, especially for the cell-free polypeptide biosynthesis. The inventive device consists of an outer housing that surrounds an inner housing with wells incorporated therein and a supply chamber. The wells of the inner housing contain respective producing systems during the biochemical reaction, the supply chamber contains a supply liquid during the biochemical reaction and the wells of the inner housing and the supply chamber are separated by a semi-permeable membrane. The invention is further characterized in that the inner housing is provided with at least two wells the lower ends of which are closed by the semi-permeable membrane and the upper ends of which project from the supply liquid with which the supply chamber is filled. The device is further linked with means for agitating and for adjusting the temperature of the producing systems and the supply liquid.
- (57) Zusammenfassung: Vorrichtung, Verfahren und Kit zur Durchführung biochemischer Reaktionen, insbesondere für die zellfreie Polypeptid-Biosynthese, bestehend aus einem äusseren Gehäuse, das ein inneres Gehäuse mit eingearbeiteten Vertiefungen und eine Versorgungskammer umschliesst, wobei die Vertiefungen des inneren gehäuses während der biochemischen Reaktion jeweils ein produzierendes System enthalten, die Versorgungskammer während der biochemischen Reaktion eine Versorgungsflüssigkeit enthält und die Vertiefungen des inneren Gehäuses und die Versorgungskammer durch eine semipermeable Membran getrennt sind, dadurch gekennzeichnet, dass das innere Gehäuse mindestens zwei Vertiefungen aufweist, deren untere Enden mit der semipermeablen Membran abgeschlossen sind und deren obere Enden aus der in der Versorgungskammer enthaltenen Versorgungsflüssigkeit herausragen, und die Vorrichtung mit Mitteln zur Bewegung und Temperierung der Produzierenden Systeme sowie der Versorgungsflüssigkeit verbunden ist.



0/78444

			•
			ì
THIS	PAGE BLANK (us	SPTO)	
			•

Verfahren und Vorrichtung zur Durchführung biochemischer Reaktionen mit hohem Durchsatz

Die Erfindung betrifft ein Verfahren sowie eine Vorrichtung zur Durchführung biochemischer Reaktionen, insbesondere für die Polypeptid-Biosynthese bzw. zur gekoppelten in vitro-Transkription und Translation von Proteinen in einem zellfreien System mit Hilfe einer "Multichannel"-Dialyse-Vorrichtung, wodurch die Synthese unterschiedlicher Proteine nebeneinander in ausreichenden Ausbeuten unter einfachen und reproduzierbaren Bedingungen möglich ist.

Das Prinzip der zellfreien in vitro-Proteinbiosynthese unter Einsatz von Dialysemembranen ist seit mehreren Jahren bekannt und besteht im wesentlichen darin, daß zwei getrennte Kammern (eine für die Reaktionsmischung, eine für die Versorgungslösung) über eine Membran mit geeigneter Porengröße in Verbindung stehen. In der Reaktionskammer erfolgt die Proteinsynthese. In der Versorgungskammer ist eine Lösung mit sämtlichen für die Transkription bzw. Translation benötigten Reaktionskomponenten, die während der laufenden Proteinbiosynthese in der Reaktionsmischung verbraucht werden, enthalten. Bedingt durch die Tatsache, daß beide Kammern über eine semipermeablen Membran in Verbindung stehen, können verbrauchte Reaktionskomponenten in der Reaktionskammer, gegebenenfalls mittels einer entsprechenden Pumpeinrichtung, fortlaufend durch neue Komponenten aus der Versorgungskammer ersetzt werden, wodurch die Synthese über einen deutlich längeren Zeitraum im Vergleich zum statischen System, d.h. einer entsprechenden, in einem nicht unterteilten Reaktionsgefäß stattfindenden Reaktion, aufrechterhalten bleibt. Entsprechende Verfahren für die zellfreie in vitro-Biosynthese nach dem "continous-flow" bzw. "continous exchange"-Prinzip sind beispielsweise in US 5.478.730, EP 0 593 757 und von Spirin et al. in Science vol. 242, 1988, S. 1162-1164 beschrieben.

Das gemäß der Patentschrift US 5.478.730 verwendete Synthesesystem enthält beispielsweise eine Quelle von DNA bzw. mRNA, die das Polypeptid codiert. Weiter sind in dem zellfreien Synthesesystem im wesentlichen Ribosomen, tRNA, Aminosäuren, ATP, GTP, UTP und CTP enthalten. Die Transkription der DNA bzw. die Translation der mRNA mit Hilfe der tRNA führt zur Produktion des jeweiligen Polypeptids, wobei zugleich Nebenprodukte und Abfallstoffe mit niedrigerem Molekulargewicht entstehen. Diese können durch eine semipermeable Membran, die den Raum, in dem das Synthesesystem enthalten ist, von einem Versorgungsraum trennt, in den Ver-

WO 00/78444 PCT/EP00/05378

2

sorgungsraum übertreten. Der Versorgungsraum enthält eine als Versorgungsmedium wirkende Flüssigkeit, in der insbesondere ATP, GTP und Aminosäuren enthalten sind. Diese Komponenten werden durch die semipermeable Membran dem Synthesesystem zugeführt, um den Verbrauch während der Biosynthesereaktion zu ersetzen. Der Durchtritt durch die semipermeable Membran ist möglich, weil ihr Molekulargewicht unterhalb von deren Durchlaßgrenze liegt. Zugleich gelangen Produkte der biochemischen Reaktion und andere Substanzen, deren Molekulargewicht unterhalb der Durchlaßgrenze der Barriere liegt, aus dem Reaktionsraum in den Versorgungsraum. Die semipermeable Membran ist gemäß der US Patentschrift 5.478.730 beispielsweise eine Ultrafiltrationsmembran in Form von Membran-Hohlfasern.

Die US Patentschrift 5.478.730 enthält umfangreiche weitere Erläuterungen über geeignete Zusammensetzungen des Synthesesystems und der Versorgungsflüssigkeit. Insoweit bezieht sich die vorliegende Erfindung auf den vorbekannten Stand der Technik, wie er insbesondere dieser US Patentschrift und den darin zitierten Literaturstellen zu entnehmen ist. Deren Inhalt wird durch Bezugnahme zum Inhalt der vorliegenden Anmeldung gemacht.

Das europäische Patent 0 593 757 beschreibt die Anwendung der gekoppelten Transkription und Translation für entsprechende in vitro-Biosyntheseverfahren, wobei im wesentlichen zusätzlich eine RNA-Polymerase der Reaktionsmischung zugesetzt wurde.

Darüber hinaus sind diverse Dialyse-Vorrichtungen bzw. –Membranen bekannt. Man unterscheidet dabei im wesentlichen sogenannte "single tube" und "Multi-channel"-Ausführungen. Die beschriebenen bzw. kommerziell erhältlichen und für die in vitro-Proteinbiosynthese geeigneten Dialysematerialien beruhen ausschließlich auf dem "single tube"-Prinzip (z.B. EP 99 91 01 418.4; Promega Notes 1997). Ein hoher Durchsatz bzw. die Synthese unterschiedlicher Proteine nebeneinander, darüber hinaus ohne aufwendige Aufreinigungsmaßnahmen, oder anderen Maßnahmen, wie z.B. für die Denaturierung von als "inclusion bodies" anfallenden Proteinen, ist mittels dieser Dialyse-Hilfsmittel nicht möglich. Ferner sind die Dialyse-Vorrichtungen nach dem "single-tube"-Prinzip mit dem Nachteil verbunden, daß sie technisch und zeitlich aufwendig zu handhaben sind.

Ferner werden Mikrotiterplatten mit Vertiefungen, welche am unteren Ende mit einer porösen Membran versehen sind, kommerziell angeboten. Sogenannte "Multi-channel"-Ausführungen sind ausschließlich für Zellkulturanwendungen bzw. für Filtrations- oder Umpufferungsvorgänge geeignet (z.B. Ultrafiltrationsmembranen von Milipore; Slide-A-Lyzer® MINI Dialysis Unit von

Pierce). Ein Austausch zwischen Flüssigkeiten unterschiedlicher Konzentrationen, wie sie bei der in vitro-Transkription bzw. in vitro-Translation verwendet werden, ist mit diesen "Multi-channel"-Vorrichtungen jedoch nicht möglich, weshalb diese für in vitro-Proteinsynthese-Anwendungen, beispielsweise mit kontinuierlicher Zufuhr bzw. Entnahme von Komponenten nicht geeignet sind.

Der Erfindung liegt somit die Aufgabe zugrunde ein Verfahren und eine Vorrichtung zur Verfügung zu stellen, mit denen die Durchführung biochemischer Reaktionen mit hoher Effektivität und zugleich einfach und gut reproduzierbar möglich ist.

Die Aufgabe wird gelöst durch eine Vorrichtung zur Durchführung biochemischer Reaktionen, insbesondere für die zellfreie Polypeptid-Biosynthese und/oder für die Herstellung biologisch aktiver und nativ struktrierter Proteine, bestehend aus einem äußeren Gehäuse, das ein inneres Gehäuse mit eingearbeiteten Vertiefungen und eine Versorgungskammer umschließt, wobei die Vertiefungen des inneren Gehäuses während der biochemischen Reaktion jeweils ein produzierendes System enthalten, die Versorgungskammer eine Versorgungsflüssigkeit enthält und die Vertiefungen des inneren Gehäuses und die Versorgungskammer durch eine semipermeable Membran getrennt sind, dadurch gekennzeichnet, daß das innere Gehäuse mindestens zwei Vertiefungen aufweist, deren untere Enden mit der semipermeablen Membran abgeschlossen sind und deren obere Enden aus der in der Versorgungskammer enthaltenen Versorgungsflüssigkeit herausragen, und mit Mitteln zur Bewegung und Temperierung der produzierenden Systeme sowie der Versorgungsflüssigkeit verbunden ist.

Als äußere Gehäuse kommen erfindungsgemäß beispielsweise schalen- oder zylinderförmige Gefäße in Betracht, die zur Flüssigkeitsaufnahme befähigt sind und in denen ein geometrisch kleineres, inneres Gehäuse einsetzbar und gegebenenfalls fixierbar ist. Das innere Gehäuse kann, entsprechend dem äußeren Gehäuse, größen- und formgemäß beliebige äußere Ausmaße haben. Beispielsweise sind runde, rechteckige oder quadratische Anordnungen für das äußere Gehäuse mit Volumina von ca. 10 ml bis mehrere Liter geeignet. Vorteilhaft ist, wenn das innere Gehäuse möglichst weitgehend an die Geometrie des äußeren Gehäuses angepaßt ist. Ferner kann es sich bei dem inneren Gehäuse um ein Mikrotiterplatten (MTP)-Format handeln. Dadurch ist eine einfache Automatisierung bzw. Beschleunigung der einzelnen Arbeitsschritte möglich.

Das innere Gehäuse weist eine oder mehrere Vertiefungen auf, bevorzugt ist eine Anzahl zwei oder mehr, z. B. sechs, acht, zwölf, 24, 48, 64, 96, 384 etc. Es sind jedoch prinzipiell auch innere

WO 00/78444 PCT/EP00/05378

4

Gehäuse, beispielsweise in Form von Blöcken oder Mikrotiterplatten, die mehrere hundert bis 1000 oder mehr Vertiefungen für die erfindungsgemäße Vorrichtung aufweisen, einsetzbar. Die Vertiefungen sind in der Regel aus einem inertem Material, wie beispielsweise Polyethylen oder Polypropylen, gefertigt und können für Volumina von ca. 50 µl bis zu mehreren Millilitern, d.h. in der Größenordnung von 10 ml ausgerichtet sein. Vorteilhaft sind konisch zulaufende Vertiefungen, die am unteren Ende mit einer semipermeablen Membran, wie z. B. einer Dialysemembran mit einer Porengröße von 3 bis 100 Kilo Dalton, verschlossen sind. Prinzipiell können erfindungsgemäß sämtliche gängigen Dialyse- bzw. Ultrafiltrationsmembranen mit entsprechender Porengröße eingesetzt werden. Besonders geeignet haben sich Dialysemembranen mit einer Porengröße von ca. 10 bis 14 Kilo Dalton erwiesen. Dadurch können insbesondere störende niedermolekulare, inhibitorische Substanzen, die bei der in vitro-Biosynthese entstehen, abgetrennt werden. Zur Abdichtung der oberen Öffnungen der Vertiefungen, d.h. des aus der in der Versorgungskammer enthaltenen Versorgungsflüssigkeit herausragenden Teils der Vertiefungen des inneren Gehäuses, kann entweder jede Vertiefung für sich oder auch alle Vertiefungen gemeinsam mit einer Verschlußkappe oder Folie versehen sein. Alternativ kann auch ein Verschlußdeckel zur Abdichtung des äußeren Gehäuses insgesamt angebracht sein.

Eine weitere bevorzugte Ausführungsform des inneren Gehäuses der erfindungsgemäßen Vorrichtung besteht aus einer Schicht von Blöcken mit einer Vielzahl von Bohrungen. Über einem ersten Block befindet sich ein weiterer, flacher Block mit der gleichen Bohrungsgeometrie. Zwischen beide Blöcke wird eine Filter- bzw. semipermeable Membran eingebracht. Der zweite flachere Block ist zum Auffangen von Nebenprodukten bzw. Abfallstoffen geeignet, die somit nicht bzw. lediglich in sehr geringem Umfang in den Versorgungsraum gelangen. Im Ergebnis erhält man ein inneres Gehäuse mit Vertiefungen, welche jeweils durch eine Membran in Reaktionsraum und eine sogenannte zweite Versorgungs- bzw. Dialysekammer unterteilt sind. Durch beidseitigen Abschluß des inneren Gehäuses durch Dialysemembranen wird einerseits die für den Austausch zur Verfügung stehende Fläche verdoppelt und andererseits kommt es dadurch kaum zu Volumenänderungen in den Proben. Besonders vorteilhaft bei dieser Ausführungsform ist, daß sich in der die in vitro-Proteinsynthese unterhaltenden Versorgungsflüssigkeit nicht verwertbare Komponenten weit weniger bzw. zeitlich verzögert anreichern, wodurch die Effektivität der Proteinsynthese weiter erhöht wird.

Darüber hinaus hat sich als vorteilhaft erwiesen, wenn die Wände der einzelnen Vertiefungen ("Wells") des inneren Gehäuses mit die in vitro synthetisierten Proteine bzw. Peptide spezifisch bindenden Komponenten beschichtet sind. Entsprechende Komponenten sind insbesondere sol-

5

PCT/EP00/05378

che, die zur Reinigung von "tag"-enthaltenden Proteinen geeignet sind. Das in den Wells in vitro synthetisierte Protein (tag enthaltend) kann so an die beschichtete Mikrotiterplatte gebunden und anschließend direkt, gegebenenfalls nach Waschen mit geeigneten Puffern, gereinigt werden bzw. durch geeignete Reagenzien in sauberer Form eluiert werden. Als sogenanntes Protein-tag ist beispielsweise Strep-Tag II (8AS-Sequenz, s. DE 42 37 113), das entweder N- oder C-terminal an das in vitro-synthetisierte Protein gebunden sein kann, anzuführen. Als Beschichtungssubstanzen können beispielsweise Streptactin, Streptavidin oder Avidin eingesetzt werden. Verfahren zur Beschichtung entsprechender Oberflächen sind dem Fachmann prinzipiell bekannt. Alternativ ist auch möglich, die synthetisierten, tag-tragenden Proteine mittels entsprechend beschichteter Glas- bzw. Magnetpartikel aus der Reaktionsmischung der einzelnen Vertiefungen zu separieren.

Ferner ist die erfindungsgemäße Vorrichtung mit einer Rühr- oder Schüttelvorrichtung ausgestattet, um eine ausreichende Bewegung bzw. Diffusion der Reaktionslösung(en) und der Versorgungslösung zu garantieren. Als vorteilhaft hat sich erwiesen, wenn in der Versorgungskammer und gegebenenfalls in jeder einzelnen Vertiefung, in der eine Reaktion abläuft, ein Rührelement in Form eines Magnetrührers eingebracht ist. Dadurch wird eine simultane Durchmischung des produzierenden Systems bzw. der Mischungen in den einzelnen Vertiefungen und der umliegenden Versorgungslösung gewährleistet. Zur Gewährleistung einer konstanten Temperatur während der biochemischen Reaktion – welche in der Regel zwischen 20° und 37°C beträgt – wird die gesamte Vorrichtung am einfachsten vollständig in einen verschließbaren Inkubator eingebracht oder unter einer temperierbaren Inkubationshaube gehalten. Darüber hinaus sind erfindungsgemäß kombinierte Schüttel- bzw. Rühr- und Thermostatisiergerät einsetzbar. Die Durchmischung der Reaktionsmischung(en), als auch der Versorgungslösung kann somit simultan mit Schüttelbzw. Rührbewegungen geeigneter Frequenz sowie über einen längeren Zeitraum bei konstanter Temperatur erfolgen.

In der Regel ist ausreichend, die Reaktionsmischung(en) über einen Zeitraum von ca. 20 Stunden zu inkubieren, um das bzw. die gewünschten Proteine bzw. Peptide in ausreichenden Ausbeuten zu erhalten. Abhängig von dem zu synthetisierenden Protein bzw. der Optimierung der einzelnen Verfahrensparameter bzw. der genauen Zusammensetzung der Versorgungslösung können bereits nach ca. 6 Stunden ca. 25 bis 50 µg Protein /250 µl Reaktionslösung in einer Vertiefung (Well), was einer Konzentration von 100 bis 200 µg/ml entspricht, erzielt werden. Durch verlängerte Inkubationszeiten können darüber hinaus entsprechend bessere Ausbeuten erreicht wer-

WO 00/78444 PCT/EP00/05378

6

den, beispielsweise wurden für GFP (Green Fluorescent Protein) Konzentrationen bis zu 500 µg/ml erhalten.

Eine weitere bevorzugte Ausführungsform der Erfindung ist, wenn abhängig von der Anzahl bzw. dem Gesamtvolumen der Vertiefungen des inneren Gehäuses das Volumen der Versorgungslösung bestimmt wird. Als Richtlinie gilt erfindungsgemäß, daß das Volumen der Versorgungslösung gleich der Summe aus der Anzahl der Vertiefungen und dem Volumen pro Vertiefung multipliziert mit dem Faktor 10 entspricht.

Die Zusammensetzung der Versorgungslösung entspricht im wesentlichen entsprechenden Lösungen für die zellfreie in vitro-Biosynthese des Standes der Technik. Dem Fachmann ist darüber hinaus geläufig, daß Versorgungslösungen für die zellfreie Proteinsynthese bestimmten üblichen Optimierungsmaßnahmen unterliegen, insbesondere je nach Art und Beschaffenheit der verwendeten Ribosomenfraktion, d.h. ob beispielsweise ein eukaryontisches oder prokaryontisches System als Grundlage für die zellfreie in vitro-Biosynthese verwendet wird. Als vorteilhaft hat sich darüber hinaus erwiesen, wenn die Versorgungslösung ein Sulfidgruppen reduzierendes Mittel sowie – im Falle eines Lysats auf E. coli-Basis – einen Inhibitor für E. coli-Polymerasen, und gegebenenfalls eine oder mehrere geeignete bakterizide Substanzen enthält.

Eine erfindungsgemäß besonders vorteilhafte Versorgungslösung für eine gekoppelte Transkriptions-/Translationsreaktion umfaßt in einem geeigneten Puffersystem wie z.B. Hepes, ca. 150 bis 400 mM Kaliumionen, ca. 10 bis 50 mM Magnesiumionen, ausreichende Mengen der vier Nukleotidtriphosphate (ATP, CTP, GTP und UTP) sowie sämtlicher natürlich vorkommender Aminosäuren, ca. 20 bis 80 mM Acetylphosphat, Dithiothreitol als Sulfidgruppen reduzierendes Reagenz sowie gegebenenfalls EDTA, Glyzerin, eine oder mehrere bakterizide Substanzen wie z.B. Rifampicin oder Natriumazit und bevorzugt – im Fall einer Ribosomenfraktion auf E. coli-Basis – einen RNA-Polymerasen-Inhibitor wie z.B. Rifampicin zur Deaktivierung von E. coli-Polymerasen. Ein typischer Reaktionsansatz für eine Transkriptions-/Translationsreaktion enthält entsprechende Komponenten in vergleichbaren Mengen wie die Versorgungslösung. Darüber hinaus beinhaltet ein erfindungsgemäßer Reaktionsansatz die jeweilige eukaryotische oder prokaryotische Ribosomenfraktion wie z.B. ein E. coli-Lysat, die für das gewünschte Protein kodierende DNA in Form eines Plasmids, ca. 1 bis 10 U/μl einer RNA-Polymerase, ca. 200 bis 800 μg/ml einer tRNA sowie gegebenenfalls weitere Hilfsstoffe, wie z.B. RNase-Inhibitoren.

WO 00/78444 PCT/EP00/05378

7

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Durchführung einer und insbesondere mehrerer parallel laufender biochemischer Reaktionen mittels der erfindungsgemäßen Vorrichtung, wobei während der biochemischen Reaktion die Versorgungsflüssigkeit in der Versorgungskammer nicht einem äußerlich auferlegtem Druck unterliegt, so daß der molekulare Austausch zwischen der Versorgungskammer und den Lösungen der einzelnen Vertiefungen des inneren Gehäuses im wesentlichen auf Diffusion basiert.

Das erfindungsgemäße Verfahren bzw. die hierfür geeignete Vorrichtung eignet sich insbesondere für automatisierte Anwendungen mit hohem Synthesedurchsatz.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Reaktionskit zur Durchführung von in vitro-Proteinsynthesen bzw. zur gekoppelten in vitro-Transkription und Translation von Proteinen im zellfreien System mit einer entsprechenden Vorrichtung. Der Kit besteht im wesentlichen aus einer Versorgungslösung und einer Lösung für den bzw. die Reaktionsansätze. Die Lösungen können in flüssiger Form sowie in gefriergetrocknetem Zustand vorliegen. Die Versorgungslösung beinhaltet im wesentlichen eine zwischen pH 7 und 8 puffernde Substanz, ca. 150 bis 400 mM Kaliumionen, ca. 10 bis 50 mM Magnesiumionen, Nukleotidtriphosphate (ATP, CTP, GTP und UTP), ca. 20 unterschiedliche Aminosäuren und eine Sulfidgruppen reduzierende Substanz. Darüber hinaus können der Versorgungslösung weitere Hilfsstoffe wie Stabilisatoren oder Inhibitoren zur Vermeidung nicht erwünschter Reaktionen zugesetzt sein. Die Lösung für die Reaktionsansätze entspricht der Lösung der vorgenannten Versorgungslösung und umfaßt darüber hinaus ein zellfreies Lysat, d.h. eine prokaryotische oder eukaryotische Ribosomenfraktion, tRNA und eine RNA-Polymerase, deren Ursprung von der der Ribosomenfraktion unterschiedlich ist. Erfindungsgemäß besonders bevorzugt ist, wenn die von den Komponenten der Versorgungslösung sich unterscheidenden Komponenten der Lösung für die Reaktionsansätze erst kurz vor Durchführung der Reaktion beigemengt werden, d.h. jeweils in separaten Gefäßen vorliegen. Entsprechendes gilt für sowohl der Versorgungslösung als auch der Reaktionslösung zuzusetzende energiereiche Verbindungen wie z.B. Acetylphosphat. Dadurch wird die Lagerfähigkeit und die Adaptionsfähigkeit des Reaktionskits weiter verbessert.

Durch die nachfolgenden Beispiele wird die Erfindung weiter erläutert.

#### Beispiel 1:

Das erfindungsgemäße Verfahren zur zellfreien Proteinbiosynthese wird mit einem E. coli Lysat an zwei Modellproteinen (CAT und GFP) in folgendem näher erläutert:

Die zellfreie Proteinbiosynthese wird in Form einer gekoppelten Transkription und Translation durchgeführt, bei der die zu transkribierende mRNA auf einem Plasmid kodiert ist, dessen Gensequenz einen Promotor für eine virale RNA-Polymerase (z. B. SP6-, T3- oder T7-RNA-Polymerase) enthält.

Die in vitro transkribierte mRNA wird mit Hilfe des im gekoppelten Systems befindlichen E. coli Lysats in das entsprechende Protein translatiert.

#### A) Reaktionskomponenten:

#### Plasmide:

pM-GFP oder pIVEX-GFP enthalten die Sequenz für das Green Flourescent Protein aus Aequorea victoria in Form einer Mutante GFPcycle3 (27 kiloDalton) (Nature Biotechnology, 1996, 14, p.315-319); die kodierende Region der GFPcycle3 Mutante wurde in pTU58 anstelle der Wild-Typ GFP-Sequenz kloniert (Science, 1994, 263,802).

pHM-CAT enthält die Sequenz für das Chloramphenicol-Acetyltransferase-Protein (22,5 kiloDalton).

Konstruktion: Ein Insert (NcoI – BamHI) aus pCAT3 (Promega) wurde in pHM19 insertiert (FU Berlin, Insitut f. Biochemie, Dr. Stiege).

E.coli S30 Lysat: Das Lysat wurde mit einem E. coli A19-Stamm nach einem modifizierten
 Verfahren nach Zubay (Annu. Rev. Genet. 7, 267, 1973) präpariert.
 Lysatpuffer: 100 mM Hepes-KOH pH 7,6/30°C, 14 mM Magnesium-acetat, 60 mM Kalium-acetat, 0,5 mM Dithiothreitol

### Zusammensetzung der Reaktions- und Versorgungslösung:

#### <u>Transkriptions-/Translations-Reaktionsansatz:</u>

185 mM Kalium-acetat, 15mM Magnesium-acetat, 4% Glyzerin, 2,06 mM ATP, 1,02 mM CTP, 1,64 mM GTP, 1,02 mM UTP, 257 μM pro Aminosäure (insgesamt 20), 10,8 μg/ml Folinsäure, 1,03 mM EDTA, 100 mM Hepes-KOH pH 7,6/30°C, 1 μg/ml Rifampicin, 0,03% Natriumazit, 40 mM Acetylphosphat, 480 μg/ml t RNA aus E.coli MRE600, 2mM Dithiothreitol, 10mM MESNA (Mercaptoethanesulfonic acid), 70 mM Kaliumhydroxid, 0,1 u/μl RNaseInhibitor, 15 μg/ml Plasmid, 220 μl/ml E.coli A19-Lysat, 2 U/μl T7 RNA Polymerase.

### Versorgungslösung:

185 mM Kalium-acetat, 15 mM Magnesium-acetat, 4% Glyzerin, 2,06 mM ATP, 1,02 mM CTP, 1,64 mM GTP, 1,02 mM UTP, 257 μM pro Aminosäure (insgesamt 20), 10,8 μg/ml Folinsäure, 1,03 mM EDTA, 100 mM Hepes-KOH pH 7,6/30°C,1 μg/ml Rifampicin, 0,03% Natriumazit, 40 mM Acetylphosphat, 2 mM Dithiothreitol, 10 mM MESNA (Mercaptoethanesulfonic acid), 70 mM Kaliumhydroxid, Lysatpuffer wie oben beschrieben mit 220 μl/ml.

#### B) Vorrichtung:

In dem hier beschriebenem Beispiel wurde ein Multi-channel-Dialyzer in Form einer Mikrotiterplatte eingesetzt. Die Böden der einzelnen Vertiefungen der Mikrotiterplatte (Wells) wurden mit einer Dialysemembran mit einem cut off-Volumen von 10 Kilo Dalton ausgestattet. Das maximale Reaktionsvolumen pro Well betrug 200 µl. Das Gehäuse für die Versorgungslösung hatte eine Volumenkapazität von 200 ml.

#### C) Bewegung, Abdeckung:

Schüttelgerät: Flow Laboratories, Typ: Titertek®, mit der Schüttelfrequenz Stufe 4,5

Inkubationshaube: Edmund Bühler, Typ: TH25, mit der Temperatur 30°C

## D) Durchführung:

Es wurden getrennte Reaktionsansätze gemäß oben angegebener Zusammensetzung pipettiert:

- 1) Für die Expression von GFP mit pM-GFP bzw. mit pIVEX-GFP
- 2) Für die Expression von CAT mit pHM-CAT

Für jeden Ansatz wurde ein Volumen von 8,4 ml angesetzt und davon jeweils 200 µl in insgesamt 40 Wells pipettiert (0,4 ml als Überdosierung), das heißt 40 Wells pro Ansatz und Protein.

Für die Versorgungskammer wurden 200 ml Versorgungslösung gemäß oben angegebener Zusammensetzung pipettiert. Das heißt, es wurde eine gemeinsame Versorgungslösung für beide Reaktionsansätze verwendet.

Nach Abdichten der Mikrotiterplatte mit einer Klebefolie wurde die Vorrichtung auf das Schüttelgerät fixiert, welches sich unter der Inkubationshaube befand.

Nach Einstellen der Schüttelfrequenz und der Inkubationstemperatur von 30°C erfolgte eine 20 stündige Inkubation der Reaktionsansätze.

#### E) Auswertung:

#### 1) Expression von GFP:

Die Messung der Proben erfolgte mit einem Spektral-Fluorimeter der Fa. Kontron, Typ: TEGIMENTA, SFM25.

Die Anregung (Excitation) erfolgt bei einer Wellenlänge von 395 nm.

Die Emissionsrate bei 580 bis 430 nm.

Das Emissionsmaximum liegt bei 510 nm.

Als Standard wurde das rGFP (rekombinantes GFP) von Roche Diagnostics, Katalog-Nummer 1814524 verwendet.

Die Proben wurden mit dem Lysatpuffer 1 : 200, der Standard auf 1  $\mu$ g/ml und 2  $\mu$ g/ml verdünnt.

## Tabelle 1:

10 Werte der erhaltenen 40 (die alle im selben Bereich liegen) sind als representative Auswahl gezeigt.

## Abbildung 1:

Graphische Auswertung der in Tabelle 1 enthalenen Werte in  $\mu g$  GFP/ml Reaktionslösung in den exemplarisch ausgewählten Wells.

Tabelle 1:

Well-	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Nummer										
μg GFP/ml	366	365	362	356	369	371	365	367	361	365
Reakt.vol.										

## 2) Expression von CAT:

Die Messung der Proben erfolgte über HPLC-Analyse mit dem Geräte-Typ:.LKB 2150.

Als Standard wurde ein CAT-Enzym von Roche Diagnostics, Katalog-Nummer 1485156 verwendet.

#### Tabelle 2:

10 Werte der erhaltenen 40 (die alle im selben Bereich liegen) sind als representative Auswahl gezeigt.

## Abbildung 2:

Graphische Auswertung der in Tabelle 2 enthaltenen Werte in  $\mu g$  CAT/ml Reaktionslösung in den exemplarisch ausgewählten Wells.

Tabelle 2:

Well-	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Nummer			ļ							
μg CAT/ml Reaktionslsg.	233	230	233	235	228	231	227	228	229	232
Reaktionsisg.		<u> </u>			1					

4

## Patentansprüche

- 1. Vorrichtung zur Durchführung biochemischer Reaktionen, insbesondere für die zellfreie Polypeptid-Biosynthese und/oder für die Herstellung von biologisch aktiven und nativ strukturierten Proteinen, bestehend aus einem äußeren Gehäuse, das ein inneres Gehäuse mit eingearbeiteten Vertiefungen und eine Versorgungskammer umschließt, wobei die Vertiefungen des inneren Gehäuses während der biochemischen Reaktion jeweils ein produzierendes System enthalten, die Versorgungskammer während der biochemischen Reaktion eine Versorgungsflüssigkeit enthält und die Vertiefungen des inneren Gehäuses und die Versorgungskammer durch eine semipermeable Membran getrennt sind, dadurch gekennzeichnet, daß das innere Gehäuse mindestens zwei Vertiefungen aufweist, deren untere Enden mit der semipermeablen Membran abgeschlossen sind und deren obere Enden aus der in der Versorgungskammer enthaltenen Versorgungsflüssigkeit herausragen, und mit Mitteln zur Bewegung und Temperierung der produzierenden Systeme sowie der Versorgungsflüssigkeit verbunden ist.
- 2. Vorrichtung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das innere Gehäuse zwischen zwei und ca. 1000 Vertiefungen aufweist.
- 3. Vorrichtung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Vertiefungen an den Seitenwänden mit einer die in vitro synthetisierten Proteine spezifisch bindenden Komponente beschichtet sind.
- 4. Vorrichtung nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Vertiefungen mit solchen Komponenten beschichtet sind, die zur Reinigung von an die Komponenten bindende Polypeptide geeignet sind.
- 5. Vorrichtung nach Anspruch 3 oder 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Vertiefungen mit Streptactin, Avidin oder Streptavidin beschichtet sind.
- 6. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1-5, dadurch gekennzeichnet, daß die Vertiefungen des inneren Gehäuses jeweils ein Volumen zwischen 50 µl und 10 ml aufweisen.

WO 00/78444 PCT/EP00/05378

7. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1-6, dadurch gekennzeichnet, daß das Volumen der Versorgungslösung das fünf- bis zwanzigfache der Summe der Volumina der Vertiefungen entspricht.

13

- 8. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1-7, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei der semipermeablen Membran um eine Dialysemembran oder Ultrafiltrationsmembran mit einer Porengröße von 3 bis 100 kDa handelt.
- 9. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1-8, dadurch gekennzeichnet, daß zur Abdichtung der nach oben gewandten Öffnungen der Vertiefungen des inneren Gehäuses jede Vertiefung für sich oder sämtliche Vertiefungen zusammen mit einer Verschlußkappe oder Folie versehen ist oder ein Verschlußdeckel zur Abdichtung des äußeren Gehäuses vorhanden ist.
- 10. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1-9, dadurch gekennzeichnet, daß die Vertiefungen des inneren Gehäuses durch Blöcke mit gleicher Bohrungsgeometrie mit einer zwischen den Blöcken fixierten Membran gebildet sind.
- 11. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1-10, dadurch gekennzeichnet, daß die Mittel zur Bewegung dergestalt sind, daß die Durchmischung des produzierenden Systems und der Versorgungslösung simultan erfolgt.
- 12. Vorrichtung nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß die Durchmischung durch ein Schüttel- oder Rührelement erfolgt.
- 13. Verfahren zur Durchführung einer oder mehrerer biochemischer Reaktionen parallel mittels einer Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1-12, dadurch gekennzeichnet, daß während der biochemischen Reaktion die Versorgungsflüssigkeit in der Versorgungskammer nicht einem äußerlich auferlegtem Druck unterliegt, so daß der molekulare Austausch zwischen der Versorgungskammer und den einzelnen Vertiefungen des inneren Gehäuses im wesentlichen auf Diffusion basiert.
- 14. Verfahren nach Anspruch 13 in Verbindung mit Anspruch 11 oder 12, dadurch gekennzeichnet, daß die Versorgungsflüssigkeit und gegebenenfalls das produzierende System in jeder der vorhandenen Vertiefungen des inneren Gehäuses während der biochemischen Reaktion mittels eines Magnetrührelement bewegt wird.

14

## 15. Kit bestehend aus folgenden Komponenten

- 1) einer Lösung, welche eine zwischen pH 7 und 8 puffernde Substanz, 150 bis 400 mM Kaliumionen, 10 bis 50 mM Magnesiumionen, Nukleotidtriphosphate, Aminosäuren und eine Sulfidgruppen reduzierende Substanz enthält,
- 2) einer energiereichen Verbindung,
- 3) einer tRNA-Fraktion, und gegebenenfalls
- 4) einer RNA-Polymerase und/oder
- 5) einem zellfreien Lysat.

1/2

Fig 1

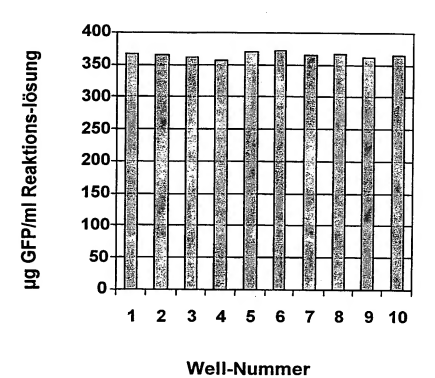
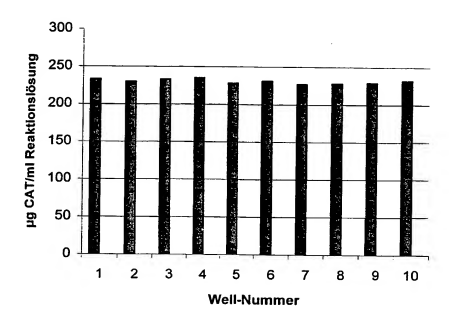


Fig 2



763,077

#### (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Welt rganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



### 

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 28. Dezember 2000 (28.12.2000)

**PCT** 

### (10) Internationale Veröffentlichungsnummer **WO 00/78444 A3**

München (DE). REICHHUBER, Rolf [DE/DE]; Am

Burgholz 4a, D-82377 Penzberg (DE). KLUGE, Jochen [DE/DE]; Scheidegger Strasse 31, D-81476 München

(51) Internationale Patentklassifikation7: C12M 1/40, C12P 21/02, B01J 19/24, 19/00, C12Q 1/68, C12N 9/12,

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP00/05378

(22) Internationales Anmeldedatum:

10. Juni 2000 (10.06.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 99111762.3

18. Juni 1999 (18.06.1999) EP (81) Bestimmungsstaaten (national): CA, JP, US.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: ROCHE DIAGNOSTICS GMBH; Patentabteilung, D-68298 Mannheim (DE).

Veröffentlicht:

(DE).

Mit internationalem Recherchenbericht.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): ROCHE DIAGNOSTICS GMBH [DE/DE]; D-68298 Mannheim (DE).

(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 26. April 2001

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): METZLER, Thomas [DE/DE]; Maistrasse 57, D-80337 München (DE). SCHELS, Hans [DE/DE]; Behamstrasse 21, D-80687

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations) am Abra jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

APR 2 2 2002

(54) Title: METHOD AND DEVICE FOR CARRYING OUT BIOCHEMICAL REACTIONS WITH A HIGH THROUGHPUT

(54) Bezeichnung: VERFAHREN UND VORRICHTUNG ZUR DURCHFÜHRUNG BIOCHEMISCHER REAKTIONEN MIT HOHEM DURCHSATZ

(57) Abstract: The invention relates to a device, to a method and to a kit for carrying out biochemical reactions, especially for the cell-free polypeptide biosynthesis. The inventive device consists of an outer housing that surrounds an inner housing with wells incorporated therein and a supply chamber. The wells of the inner housing contain respective producing systems during the biochemical reaction, the supply chamber contains a supply liquid during the biochemical reaction and the wells of the inner housing and the supply chamber are separated by a semi-permeable membrane. The invention is further characterized in that the inner housing is provided with at least two wells the lower ends of which are closed by the semi-permeable membrane and the upper ends of which project from the supply liquid with which the supply chamber is filled. The device is further linked with means for agitating and for adjusting the temperature of the producing systems and the supply liquid.

(57) Zusammenfassung: Vorrichtung, Verfahren und Kit zur Durchführung biochemischer Reaktionen, insbesondere für die zellfreie Polypeptid-Biosynthese, bestehend aus einem äusseren Gehäuse, das ein inneres Gehäuse mit eingearbeiteten Vertiefungen und eine Versorgungskammer umschliesst, wobei die Vertiefungen des inneren gehäuses während der biochemischen Reaktion jeweils ein produzierendes System enthalten, die Versorgungskammer während der biochemischen Reaktion eine Versorgungsflüssigkeit enthält und die Vertiefungen des inneren Gehäuses und die Versorgungskammer durch eine semipermeable Membran getrennt sind, dadurch gekennzeichnet, dass das innere Gehäuse mindestens zwei Vertiefungen aufweist, deren untere Enden mit der semipermeablen Membran abgeschlossen sind und deren obere Enden aus der in der Versorgungskammer enthaltenen Versorgungsflüssigkeit herausragen, und die Vorrichtung mit Mitteln zur Bewegung und Temperierung der Produzierenden Systeme sowie der Versorgungsflüssigkeit verbunden ist.

onal Application No PCT/EP 00/05378

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 C12M1/40 C12P21/02

C12N9/12

C12N15/10

B01J19/24

B01J19/00

C12Q1/68

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

#### B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C12M C12P B01J G01N C12Q C12N

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

PAJ, EPO-Internal, WPI Data

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
	WO 97 04074 A (MARTIN L. WOLF & JOHN WILSON) 6 February 1997 (1997-02-06) figure 3 page 14, line 16 - line 34 page 13, line 8 - line 21 page 11, line 6 - line 29 page 10, line 16 - line 25 page 9, line 16 - line 29 page 8, line 28 -page 9, line 2 abstract	1,2,6-14		

<ul> <li>Special categories of cited documents:</li> <li>"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance</li> <li>"E" earlier document but published on or after the international filling date</li> <li>"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)</li> <li>"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means</li> <li>"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed</li> </ul>	<ul> <li>"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention</li> <li>"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone</li> <li>"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.</li> <li>"&amp;" document member of the same patent family</li> </ul>
Date of the actual completion of the international search  29 November 2000  Name and mailing address of the ISA	Date of mailing of the international search report 2000  Authorized officer
European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Stevnsborg, N

Inter anal Application No PCT/EP 00/05378

	PCT/EP 00/05378
Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
KIM D M ET AL: "A semicontinuous prokaryotic coupled transcription/translation system using a dialysis membrane." BIOTECHNOLOGY PROGRESS., vol. 12, no. 5, September 1996 (1996-09), pages 645-649, XP002106860 ISSN: 8756-7938 abstract figure 4 page 646, column 1, paragraph 7 page 648, column 1, paragraph 2	1,2,6-14
PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1998, no. 04, 31 March 1998 (1998-03-31) & JP 09 322755 A (RIKAGAKU KENKYUSHO & SAINIKUSU K.K.), 16 December 1997 (1997-12-16) abstract; figures & DATABASE WPI Section Ch, Week 199810 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class B04, AN 1998-103992 & JP 09 322755 A (RIKAGAKU KENKYUSHO & SAINIKUSU K.K.), 16 December 1997 (1997-12-16) abstract	1,2,6-14
US 5 593 856 A (CHA-YONG CHOI ET AL.) 14 January 1997 (1997-01-14) column 1, paragraph 1 column 4, line 22 - line 58 column 5, line 14 - line 36 column 5, line 61 - line 64 example 2	15
WO 99 50436 A (ROCHE DIAGNOSTICS) 7 October 1999 (1999-10-07) page 1, paragraph 1 page 26, last paragraph -page 27, paragraph 1 page 27, last paragraph	15
DE 37 23 004 A (BOEHRINGER INGELHEIM KG) 26 January 1989 (1989-01-26) the whole document	1
EP 0 894 852 A (BOEHRINGER MANNHEIM GMBH) 3 February 1999 (1999-02-03) abstract figure 1	1
	KIM D M ET AL: "A semicontinuous prokaryotic coupled transcription/translation system using a dialysis membrane." BIOTECHNOLOGY PROGRESS., vol. 12, no. 5, September 1996 (1996-09), pages 645-649, XPO02106860 ISSN: 8756-7938 abstract figure 4 page 646, column 1, paragraph 7 page 648, column 1, paragraph 7 page 648, column 1, paragraph 2  PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1998, no. 04, 31 March 1998 (1998-03-31) & JP 09 322755 A (RIKAGAKU KENKYUSHO & SAINIKUSU K.K.), 16 December 1997 (1997-12-16) abstract; figures & DATABASE WPI Section Ch, Week 199810 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class BO4, AN 1998-103992 & JP 09 322755 A (RIKAGAKU KENKYUSHO & SAINIKUSU K.K.), 16 December 1997 (1997-12-16) abstract  US 5 593 856 A (CHA-YONG CHOI ET AL.) 14 January 1997 (1997-01-14) column 1, paragraph 1 column 4, line 22 - line 58 column 5, line 14 - line 36 column 5, line 61 - line 64 example 2  WO 99 50436 A (ROCHE DIAGNOSTICS) 7 October 1999 (1999-10-07) page 1, paragraph 1 page 26, last paragraph -page 27, paragraph 1 page 27, last paragraph DE 37 23 004 A (BOEHRINGER INGELHEIM KG) 26 January 1989 (1989-01-26) the whole document  EP 0 894 852 A (BOEHRINGER MANNHEIM GMBH) 3 February 1999 (1999-02-03) abstract



Inter Inal Application No PCT/EP 00/05378

Relevant to claim No.  1-6,8
3-5

International application No.

PCT/EP 00/05378

Bxl	Observati ns where certain claims were f und unsearchable (C ntinuation of item 1 of first sheet)
This in	ernational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This In	ternational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
se	e additional sheet
1. X	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remai	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.  No protest accompanied the payment of additional search fees.

International application No. PCT/EP 00/05378

The International Searching Authority found that this International Application contains several inventions or groups of inventions, as follows:

1. Claims Nos.: 1-14

Device for carrying out biochemical reactions that comprises an outer housing, an inner housing with wells and a semi-permeable membrane, and method for carrying out biochemical reactions using said device.

2. Claim No.: 15

Kit that consists of a solution, an energy-rich compound, a tRNA fraction, an RNA polymerase and a cell-free lysate.

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

information on patent family members

Inter mai Application No PCT/EP 00/05378

				PCIA	/EP 00/053/8
Patent document cited in s arch report		Publication date		atent family nemb r(s)	Publication date
WO 9704074	A	06-02-1997	US EP	5462874 A 0839182 A	31-10-1995 06-05-1998
JP 09322755	A	16-12-1997	NONE		
US 5593856	Α	14-01-1997	KR JP	131166 B 7298893 A	11-04-1998 14-11-1995
WO 9950436	Α	07-10-1999	NONE		
DE 3723004	Α	26-01-1989	DE	8717464 U	29-12-1988
EP 0894852	A	03-02-1999	DE JP US	19832160 A 11127889 A 6107055 A	
US 4642220	A	10-02-1987	DE EP JP SE WO	3265181 D 0076300 A 58500538 T 8102316 A 8203690 A	
US 5362624	A	08-11-1994	DE UST AU CA COD DE ESI HE JP KE AU CA COD DE ESI HE JP KE AU CA COD DE ESP JP JP	3901638 A 5776702 A 109892 T 609301 B 3511089 A 1336759 A 1038168 A 283867 A 58908167 D 233589 A 0344578 A 2019257 T 892540 A 1001899 A 64286 B 2024559 A 2824516 B 9108704 B 8903909 A 107030 T 633041 B 4858290 A 2008100 A 59005973 D 379216 T 0379216 A 2055172 T 2114263 C 2228561 A 8027284 B	15-08-1994 26-04-1991 30-11-1989 22-08-1995 ,B 20-12-1989 24-10-1990 15-09-1994 26-11-1989 06-12-1989 01-11-1994 26-11-1989 17-07-1998 26-07-1995 26-01-1990 11-11-1993 26-07-1990 21-01-1993 26-07-1990 20-07-1990 14-07-1994 31-10-1994 25-07-1990 16-08-1994 06-12-1996 11-09-1990
US 5478730	Α	26-12-1995	SU AT CA	1705302 A 123308 T 1318626 A	15-06-1995

information on patent family members

Intel anal Application No PCT/EP 00/05378

Patent document cited in search report		Publication date	1	Patent family member(s)	Publication date
US 5478730	Α		DE	58909270 D	06-07-1995
,			EP	0401369 A	12-12-1990
			JP	3503479 T	08-08-1991
			WO	9007003 A	28-06-1990
			AT	130633 T	15-12-1995
			AT	147787 T	15-02-1997
			CA	2064685 A,C	01-02-1991
			CA	2064754 A,C	01-02-1991
			DE	69023773 D	04-01-1996
			DE	69023773 T	24-10-1996
			DE	69029744 D	27-02-1997
			DE	69029744 T	10-07-1997
			DK	593757 T	07-07-1997
			EP	0485608 A	20-05-1992
$\widehat{}$			EΡ	0593757 A	27-04-1994
			JP	2891540 B	17-05-1999
			JP	5505095 T	05-08-1993
			WO	9102075 A	21-02-1991
		-	WO	9102076 A	21-02-1991
DE 4237113	A	05-05-1994	FR	2697525 A	06-05-1994
		<b></b> •	GB	2272698 A,B	25-05-1994
•			JP	7076596 A	20-03-1995
			ÜS	5506121 A	09-04-1996

	•
	¥:
	•
<u></u>	
	<b>9</b> )
	•
	,

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

inten nales Aktenzeichen PCT/EP 00/05378

KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES PK 7 C12M1/40 C12P21/02 A. KLAS IPK 7

C12N9/12

C12N15/10

B01J19/24

B01J19/00

C12Q1/68

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

#### **B. RECHERCHIERTE GEBIETE**

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 C12M C12P B01J G01N C12Q C12N

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

PAJ, EPO-Internal, WPI Data

C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab

Y W0 97 04074 A (MARTIN L. WOLF & JOHN WILSON) 6. Februar 1997 (1997-02-06) Abbildung 3 Seite 14, Zeile 16 - Zeile 34 Seite 13, Zeile 8 - Zeile 21 Seite 11, Zeile 6 - Zeile 29 Seite 10, Zeile 16 - Zeile 25 Seite 9, Zeile 16 - Zeile 29 Seite 8, Zeile 28 -Seite 9, Zeile 2 Zusammenfassung	Kategorie°	Betr. Anspruch Nr.
	Y	1,2,6-14

Veitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen
١

Siehe Anhang Patentfamilie

- \* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen
- "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- "E" ätteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anneldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondem nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer T\u00e4tigkeit beruhend betrachtet werden
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
- "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

### 29. November 2000

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

n 7 12 2000

Bevollmächtigter Bediensteter

Stevnsborg, N

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern nales Aktenzeichen
PCT/EP 00/05378

C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommender	n Teile Betr. Anspruch Nr.
Y	KIM D M ET AL: "A semicontinuous prokaryotic coupled transcription/translation system using a dialysis membrane." BIOTECHNOLOGY PROGRESS., Bd. 12, Nr. 5, September 1996 (1996-09), Seiten 645-649, XP002106860 ISSN: 8756-7938 Zusammenfassung Abbildung 4 Seite 646, Spalte 1, Absatz 7 Seite 648, Spalte 1, Absatz 2	1,2,6-14
Y	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1998, no. 04, 31. März 1998 (1998-03-31) & JP 09 322755 A (RIKAGAKU KENKYUSHO & SAINIKUSU K.K.), 16. Dezember 1997 (1997-12-16) Zusammenfassung; Abbildungen & DATABASE WPI Section Ch, Week 199810 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class B04, AN 1998-103992 & JP 09 322755 A (RIKAGAKU KENKYUSHO & SAINIKUSU K.K.), 16. Dezember 1997 (1997-12-16) Zusammenfassung	1,2,6-14
X	US 5 593 856 A (CHA-YONG CHOI ET AL.) 14. Januar 1997 (1997-01-14) Spalte 1, Absatz 1 Spalte 4, Zeile 22 - Zeile 58 Spalte 5, Zeile 14 - Zeile 36 Spalte 5, Zeile 61 - Zeile 64 Beispiel 2	15
P,X	WO 99 50436 A (ROCHE DIAGNOSTICS) 7. Oktober 1999 (1999-10-07) Seite 1, Absatz 1 Seite 26, letzter Absatz -Seite 27, Absatz 1 Seite 27, letzter Absatz	15
А	DE 37 23 004 A (BOEHRINGER INGELHEIM KG) 26. Januar 1989 (1989-01-26) das ganze Dokument	1
A	EP 0 894 852 A (BOEHRINGER MANNHEIM GMBH) 3. Februar 1999 (1999-02-03) Zusammenfassung Abbildung 1	1

Inter. nales Aktenzeichen PCT/EP 00/05378

C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	1.3.72.	70/053/8
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kom	menden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	US 4 642 220 A (RUNE BJÖRKMAN) 10. Februar 1987 (1987-02-10) Spalte 5, Zeile 28 - Zeile 65 Spalte 3, Zeile 65 - Zeile 67 Spalte 2, Zeile 51 - Zeile 67 Spalte 2, Zeile 10 - Zeile 17 Zusammenfassung		1-6,8
A	US 5 362 624 A (URBAN SCHMITT ET AL.) 8. November 1994 (1994-11-08) Spalte 2, Zeile 20 - Zeile 27 Spalte 1, Zeile 35 - Zeile 39 Zusammenfassung		3-5
A	US 5 478 730 A (JULY B. ALAKHOV ET AL.) 26. Dezember 1995 (1995-12-26) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument		
A	DE 42 37 113 A (KLAUS KÜHN KONSTRUKTION GMBH) 5. Mai 1994 (1994-05-05) in der Anmeldung erwähnt		
	<del></del>		
į			
	·		
	.·		

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentlamilie gehören

Inten nales Aktenzeichen PCT/EP 00/05378

Im R cherchenbericht geführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamili	Datum der V röffentlichung
WO 9704074 A	06-02-1997	US 5462874 A EP 0839182 A	31-10-1995 06-05-1998
JP 09322755 A	16-12-1997	KEINE	
US 5593856 A	14-01-1997	KR 131166 B JP 7298893 A	11-04-1998 14-11-1995
WO 9950436 A	07-10-1999	KEINE	
DE 3723004 A	26-01-1989	DE 8717464 U	29-12-1988
EP 0894852 A	03-02-1999	DE 19832160 A JP 11127889 A US 6107055 A	04-02-1999 18-05-1999 22-08-2000
US 4642220 A	10-02-1987	DE 3265181 D EP 0076300 A JP 58500538 T SE 8102316 A WO 8203690 A	12-09-1985 13-04-1983 07-04-1983 11-10-1982 28-10-1982
US 5362624 A	08-11-1994	DE 3901638 A US 5776702 A AT 109892 T AU 609301 B AU 3511089 A CA 1336759 A CN 1038168 A,B DD 283867 A DE 58908167 D DK 233589 A EP 0344578 A ES 2019257 T FI 892540 A HK 1001899 A IE 64286 B JP 2024559 A JP 2824516 B KR 9108704 B ZA 8903909 A AT 107030 T AU 633041 B AU 4858290 A CA 2008100 A DE 59005973 D DK 379216 T EP 0379216 A ES 2055172 T JP 2114263 C JP 2228561 A JP 8027284 B	07-12-1989 07-07-1998 15-08-1994 26-04-1991 30-11-1989 22-08-1995 20-12-1989 24-10-1990 15-09-1994 26-11-1989 06-12-1989 01-11-1994 26-07-1995 26-07-1995 26-01-1990 11-11-1998 19-10-1991 28-02-1990 15-06-1994 21-01-1993 26-07-1990 20-07-1990 14-07-1994 31-10-1994 25-07-1990 16-08-1994 06-12-1996 11-09-1990 21-03-1996
US 5478730 A	26-12-1995	SU 1705302 A AT 123308 T CA 1318626 A CN 1043743 A DD 279270 A	15-01-1992 15-06-1995 01-06-1993 11-07-1990 30-05-1990

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inc. nationales Aktenzeichen PCT/EP 00/05378

Fe	eld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt
Ge	emäß Artik i 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1.	Ansprüche Nr. weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
2.	Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
3.	Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Fe	eld II Bernerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die	e internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
	siehe Zusatzblatt
1.	Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
2.	Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3.	Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4.	Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
В	emerkungen hinsichtlich ines Wid rspruchs  Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.  X Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

#### **WEITERE ANGABEN**

PCT/ISA/ 210

Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere (Gruppen von) Erfindungen enthält, nämlich:

1. Ansprüche: 1-14

Vorrichtung zur Durchführung biochemischer Reaktionen umfassend aus einem äusseren Gehäuse, einem inneren Gehäuse mit Vertiefungen und einer semipermeablen Membran, sowie Verfahren zur Durchführung biochemischer Reaktionen mittels der Vorrichtung.

2. Anspruch: 15

Kit bestehend aus einer Lösung, einer energiereichen Verbindung, einer tRNA-Fraktion, einer RNA-Polymerase und einem zellfreien Lysat.

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERIGHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inter. nales Aktenzeichen
PCT/EP 00/05378

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
US 5478730 A		DE 5890927	0 D	06-07-1995
		EP 040136	9 A	12-12-1990
		JP 350347	9 T	08-08-1991
		WO 900700	3 A	28-06-1990
		AT 13063	3 T	15-12-1995
		AT 14778	7 T	15-02-1997
		CA 206468	5 A,C	01-02-1991
		CA 206475		01-02-1991
		DE 6902377		04-01-1996
		DE 6902377	3 T	24-10-1996
,		DE 6902974	4 D	27-02-1997
		DE 6902974	4 T	10-07-1997
		DK 59375	7 T	07-07-1997
		EP 048560	8 A	20-05-1992
		EP 059375	7 A	27-04-1994
		JP 289154		17-05-1999
		JP 550509	5 T	05-08-1993
		WO 910207	5 A	21-02-1991
	·	WO 910207	6 A	21-02-1991
DE 4237113 A	05-05-1994	FR 269752	5 A	06-05-1994
•		GB 227269		25-05-1994
		JP 707659		20-03-1995
		US 550612		09-04-1996

· 21763097

### PATENT COOPERATION THEATY

15

# PCT

REC'D 2 2 JAN 2001

# INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORTET

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant	'e or an	ent's file reference	1			
Applicant's or agent's file reference  33 049 M/Mq  See Notification of Transmittal of International Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)						ation of Transmittal of International  Examination Report (Form PCT/IPEA/416)
Internatio	nal app	lication No.	International filing date (day/month/year) Priority date (day/month/year)			
PCT/EF	200/06	378	05/07/2000			05/07/1999 Ma
Applicant's or agent's file reference 33 049 M/Mq FOR FURTHER ACTION  See Notification of Transmittal of International Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)  International application No. PCT/EP00/06378  International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC B65H29/58  Applicant  ATECS MANNESMANN AG et al.						
1 ''	Applicant .					
ATECS	MAN	NESMANN AG et al				
This international preliminary examination report has been prepared by this International Preliminary Examining Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36.						
2. This	REPO	ORT consists of a total of	5 sheets, including this	s cover st	heet.	
The	se ann	exes consist of a total of	sheets.			DE0511/50
	RECEIVED					
JAN 0 7 2002						
3. This						
ı	I ⊠ Basis of the report					
Н		Priority				
	III				and industrial applicability	
IV	_	Lack of unity of inventio				
V	V Beasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations suporting such statement					
VI ☐ Certain documents cited \				\		
VII	VII 🛮 Certain defects in the international application			`		
VIIIV		Certain observations on	ı the international applic	cation		
Date of submission of the demand  Date of completion of this report				this report		
27/11/20	000			18.01.20	001	
		address of the international		Authoriz	ed officer	ANSONES MILE
preliminary examining authority:  European Patent Office  D-80298 Munich  Fachin, F				Alama Salama		
Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d Fax: +49 89 2399 - 4465			Telenhor	ne No. ±49.80	2399 3067	

# INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/EP00/06378

	I.	Basi	s of	th	r	port
--	----	------	------	----	---	------

1.	res <sub>i</sub> the	This report has been drawn on the basis of (substitute sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to the report since they do not contain amendments (Rules 70.16 and 70.17).):  Description, pages:						
	1-5		as originally filed					
	Cla	ims, No.:						
	1-3		as originally filed					
	Dra	wings, sheets:						
	1/2,	,2/2	as originally filed					
2.	Witl lang	With regard to the <b>language</b> , all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which the international application was filed, unless otherwise indicated under this item.						
	The	ese elements were a	vailable or furnished to this Authority in the following language: , which is:					
		the language of a t	ranslation furnished for the purposes of the international search (under Rule 23.1(b)).					
		_						
			ranslation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule					
3.	With regard to any <b>nucleotide and/or amino acid sequence</b> disclosed in the international application, the international preliminary examination was carried out on the basis of the sequence listing:							
		contained in the int	rernational application in written form.					
	illed together with the international application in computer readable form.							
		☐ The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished.						
		The statement that listing has been fur	the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence rnished.					
4.	The	amendments have	resulted in the cancellation of:					
		the description,	pages:					
		the claims,	Nos.:					

# INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/EP00/06378

		the drawings,	sheets:		
5.					some of) the amendments had not been made, since they have been as filed (Rule 70.2(c)):
		(Any replacement she report.)	eet contail	ning such	n amendments must be referred to under item 1 and annexed to this
6.	Add	itional observations, if	necessar	y:	
V.	Rea cita	soned statement und tions and explanation	der Artick ns suppo	e 35(2) w rting suc	vith regard to novelty, inventive step or industrial applicability; ch statement
1.	Stat	ement			
	Nov	elty (N)	Yes: No:	Claims Claims	1-3
	Inve	ntive step (IS)	Yes: No:	Claims Claims	1-3
	Indu	strial applicability (IA)	Yes: No:	Claims Claims	1-3

2. Citations and explanations see separate sheet

### VII. Certain defects in the international application

The following defects in the form or contents of the international application have been noted: see separate sheet

### **EXAMINATION REPORT - SEPARATE SHEET**

#### **SECTION V: CITATIONS AND EXPLANATIONS**

- The invention relates to a device for conveying flat objects and allowing some of 1. these objects to be diverted from their conveying path without disrupting the main stream of flat objects.
  - The posed problem is solved by providing a device with two pivotable flaps and two motorized endless belts moving between the two flaps wherein one of the endless belts extends beyond the diverting (stationary) post as far as the exit of the (main) conveying path.
- 2. Since every one of the documents cited in the search report fails in disclosing at least two pivotable flaps with two endless belts mounted between the flaps. independent claim 1 as well as its dependent claims are considered to fulfil the criterion set forth in Article 33(2) PCT (novelty).
- 3. Furthermore the invention, as disclosed in independent claim 1 and in its dependent claims, is considered not to be obvious to a person skilled in the art.
  - Document US 5,150,894 (D1), which is considered to represent the closest prior art, describes a similar apparatus wherein, instead of flaps, pairs of pivotable guide arms with idler rollers are used and wherein such diverting means are not mounted so that endless belts are moving between them.

Document D1 is not addressed to solve the specific problem of the present application, that is to feed the flat objects so that the belts accompany them all the way to the exit without a breaking in the conveying which could lead to variations in spacing.

Moreover D1 does not contain hints for the solution of the present application because, at the diverting station, the guiding members with their idler rollers do not assure a continuous conveyance as the arrangement flaps/belts disclosed in claim 1 of the present application.

The other documents cited in the search report define simply the general state of the art and, as such, are not considered to be of particular relevance.

Consequently independent claim 1 and its dependent claims are considered to fulfil the criterion set forth in Article 33(3) PCT (inventive step).

# INTERNATIONAL PRELIMINARY International application No. PCT/EP00/06378 EXAMINATION REPORT - SEPARATE SHEET

4. Finally, since it appears that the claimed invention can be made or used in a technological sense in industry, it is considered to show industrial applicability within the meaning of Article 33(4) PCT.

### SECTION VII: DEFECTS IN THE INTERNATIONAL APPLICATION

- 5. The requirements of Rule 5.1(a)(ii) PCT are not met because document D1 is not identified in the description and the relevant background art disclosed therein is not briefly discussed.
- 6. The requirements of Rule 6.3(b) PCT are not met because claim 1 is not draft in the two-part form, whereby the features known in combination from D1 are placed in the preamble.

# VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT ALEDEM GEBIET DES PATENTWESES

## **PCT**

0 Aktenzeichen der

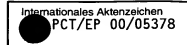
### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

tenzeichen des Anmelders oder Anwalts WEITERES siehe Mitteilung über die Übermittlung des internationalen						
5208/0A/WO-Koe	Recherchenberichts (Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit					
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatum (Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/J (Tag/Monat/Jahr)					
PCT/EP 00/05378	10/06/2000 18/06/1999					
Anmelder						
ROCHE DIAGNOSTICS GMBH						
Dieser internationale Recherchenbericht wurd Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem Int	e von der Internationalen Rech ernationalen Büro übermittelt.	erchenbehörde erstellt und wird	dem Anmelder gemäß			
Dieser internationale Recherchenbericht umfaßt insgesamt <u>6</u> Blätter.  X Darüber hinaus liegt ihm jeweils eine Kopie der in diesem Bericht genannten Unterlagen zum Stand der Technik bei.						
1. Grundlage des Berichts						
<ul> <li>a. Hinsichtlich der Sprache ist die inter durchgeführt worden, in der sie einge</li> </ul>	nationale Recherche auf der G ereicht wurde, sofern unter dies	undlage der internationalen Ann em Punkt nichts anderes angeg	neldung in der Sprache eben ist.			
Die internationale Recherche Anmeldung (Regel 23.1 b)) o	e ist auf der Grundlage einer be durchgeführt worden.	i der Behörde eingereichten Übe	rsetzung der internationalen			
b. Hinsichtlich der in der internationalen Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz ist die internationale Recherche auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das  in der internationalen Anmeldung in Schriflicher Form enthalten ist.						
zusammen mit der internatio	zusammen mit der internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.					
bei der Behörde nachträglich	n in schriftlicher Form eingereich	nt worden ist.				
bei der Behörde nachträglich	n in computerlesbarer Form eing	gereicht worden ist.	*			
Die Erklärung, daß das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den Offenbarungsgehalt der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.						
Die Erklärung, daß die in cor wurde vorgelegt.	Die Erklärung, daß die in computerlesbarer Form erfaßten Informationen dem schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen.					
2. Bestimmte Ansprüche hab	en sich als nicht recherchier	bar erwiesen (siehe Feld I).				
3. X MangeInde Einheitlichkeit	der Erfindung (siehe Feld II).					
4. Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfind	dung					
X wird der vom Anmelder eing	ereichte Wortlaut genehmigt.					
· wurde der Wortlaut von der l	Behörde wie folgt festgesetzt:					
5. Hinsichtlich der <b>Zusammenfassung</b>						
wurde der Wortlaut nach Re Anmelder kann der Behörde Recherchenberichts eine Ste	innerhalb eines Monats nach d ellungnahme vorlegen.	gebenen Fassung von der Behö em Datum der Absendung diese	rde festgesetzt. Der s internationalen			
6. Folgende Abbildung der <b>Zeichnungen</b> is	st mit der Zusammenfassung zu	ı veröffentlichen: Abb. Nr				
wie vom Anmelder vorgesch	lagen	X	keine der Abb.			
	ne Abbildung vorgeschlagen ha	t.				
weil diese Abbildung die Erfi	ndung besser kennzeichnet.					
<del></del>						

### INTERNATIONA

#### RECHERCHENBERICHT



Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. Ansprüche Nr. weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
2. Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
siehe Zusatzblatt
1. Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
2. Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
B merkungen hinsichtlich ines Wid rspruchs  Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.  X Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

#### **WEITERE ANGABEN**

## PCT/ISA/ 210

Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere (Gruppen von) Erfindungen enthält, nämlich:

## 1. Ansprüche: 1-14

Vorrichtung zur Durchführung biochemischer Reaktionen umfassend aus einem äusseren Gehäuse, einem inneren Gehäuse mit Vertiefungen und einer semipermeablen Membran, sowie Verfahren zur Durchführung biochemischer Reaktionen mittels der Vorrichtung.

# 2. Anspruch: 15

Kit bestehend aus einer Lösung, einer energiereichen Verbindung, einer tRNA-Fraktion, einer RNA-Polymerase und einem zellfreien Lysat.

Internationales Aktenzeichen

P 00/05378

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSG-SIENSTANDES IPK 7 C12M1/40 C12P21/02

C12N9/12

C12N15/10

B01J19/24

B01J19/00

C12Q1/68

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

#### **B. RECHERCHIERTE GEBIETE**

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) C12P IPK 7 C12M B01J G01N C12Q

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

PAJ, EPO-Internal, WPI Data

C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	WO 97 04074 A (MARTIN L. WOLF & JOHN WILSON) 6. Februar 1997 (1997-02-06) Abbildung 3 Seite 14, Zeile 16 - Zeile 34 Seite 13, Zeile 8 - Zeile 21 Seite 11, Zeile 6 - Zeile 29 Seite 10, Zeile 16 - Zeile 25 Seite 9, Zeile 16 - Zeile 29 Seite 8, Zeile 28 -Seite 9, Zeile 2 Zusammenfassung	1,2,6-14

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

Siehe Anhang Patentfamilie

- \* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen
- "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
- "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

0 7 12 2000

29. November 2000

Stevnsborg, N

Bevollmächtigter Bediensteter

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

International	es Aktenzeichen
P	00/05378

C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESTMENE UNTERLAGEN	-
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Υ	KIM D M ET AL: "A semicontinuous prokaryotic coupled transcription/translation system using a dialysis membrane." BIOTECHNOLOGY PROGRESS., Bd. 12, Nr. 5, September 1996 (1996-09), Seiten 645-649, XP002106860 ISSN: 8756-7938 Zusammenfassung Abbildung 4 Seite 646, Spalte 1, Absatz 7 Seite 648, Spalte 1, Absatz 2	1,2,6-14
Y	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1998, no. 04, 31. März 1998 (1998-03-31) & JP 09 322755 A (RIKAGAKU KENKYUSHO & SAINIKUSU K.K.), 16. Dezember 1997 (1997-12-16) Zusammenfassung; Abbildungen & DATABASE WPI Section Ch, Week 199810 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class B04, AN 1998-103992 & JP 09 322755 A (RIKAGAKU KENKYUSHO & SAINIKUSU K.K.), 16. Dezember 1997 (1997-12-16) Zusammenfassung	1,2,6-14
X	US 5 593 856 A (CHA-YONG CHOI ET AL.) 14. Januar 1997 (1997-01-14) Spalte 1, Absatz 1 Spalte 4, Zeile 22 - Zeile 58 Spalte 5, Zeile 14 - Zeile 36 Spalte 5, Zeile 61 - Zeile 64 Beispiel 2	15
P,X	WO 99 50436 A (ROCHE DIAGNOSTICS) 7. Oktober 1999 (1999-10-07) Seite 1, Absatz 1 Seite 26, letzter Absatz -Seite 27, Absatz 1 Seite 27, letzter Absatz	15
Α	DE 37 23 004 A (BOEHRINGER INGELHEIM KG) 26. Januar 1989 (1989-01-26) das ganze Dokument	1
<b>A</b>	EP 0 894 852 A (BOEHRINGER MANNHEIM GMBH) 3. Februar 1999 (1999-02-03) Zusammenfassung Abbildung 1/	1

3

Interna	tional	es Aktenzeichen
P	P	00/05378

			705376
	ung) ALS WESENTLICH ANGESEMENE UNTERLAGEN		To a few sections
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kom	menden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	US 4 642 220 A (RUNE BJÖRKMAN) 10. Februar 1987 (1987-02-10) Spalte 5, Zeile 28 - Zeile 65 Spalte 3, Zeile 65 - Zeile 67 Spalte 2, Zeile 51 - Zeile 67 Spalte 2, Zeile 10 - Zeile 17 Zusammenfassung		1-6,8
A	US 5 362 624 A (URBAN SCHMITT ET AL.) 8. November 1994 (1994-11-08) Spalte 2, Zeile 20 - Zeile 27 Spalte 1, Zeile 35 - Zeile 39 Zusammenfassung		3-5
Α	US 5 478 730 A (JULY B. ALAKHOV ET AL.) 26. Dezember 1995 (1995-12-26) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument		
A	DE 42 37 113 A (KLAUS KÜHN KONSTRUKTION GMBH) 5. Mai 1994 (1994-05-05) in der Anmeldung erwähnt 		
	1		

Angaben zu Veröffentlichungen, die elben Patentfamilie gehören 00/05378 Im Recherchenbericht Datum der Mitglied(er) der Datum der angeführtes Patentdokument Veröffentlichung Patentfamilie Veröffentlichung WO 9704074 06-02-1997 US Α 5462874 A 31-10-1995 0839182 A EP 06-05-1998 JP 09322755 Α 16-12-1997 KEINE US 5593856 Α 14-01-1997 KR 131166 B 11-04-1998 JP 7298893 A 14-11-1995 WO 9950436 07-10-1999 KEINE DE 3723004 Α DE 8717464 U 29-12-1988 26-01-1989 EP 0894852 Α 03-02-1999 DE 19832160 A 04-02-1999 JP 11127889 A 18-05-1999 US 6107055 A 22-08-2000 US 4642220 · A 10-02-1987 DE 3265181 D 12-09-1985 EP 0076300 A 13-04-1983 JP 58500538 07-04-1983 Τ SE 8102316 A 11-10-1982 WO 8203690 A 28-10-1982 3901638 A US 5362624 08-11-1994 DE 07-12-1989 Α US 5776702 A 07-07-1998 **AT** 109892 T 15-08-1994 ΑU 609301 B 26-04-1991 ΑU 3511089 A 30-11-1989 CA 1336759 A 22-08-1995 CN 1038168 A,B 20-12-1989 DD 283867 A 24-10-1990 DE 58908167 D 15-09-1994 DK 233589 A 26-11-1989 EP 0344578 A 06-12-1989 ES 2019257 01-11-1994 Т 892540 A FΙ 26-11-1989 HK 1001899 A 17-07-1998 ΙE 64286 B 26-07-1995 JP 2024559 A 26-01-1990 JP 2824516 B 11-11-1998 KR 9108704 B 19-10-1991 8903909 A 28-02-1990 ZA 15-06-1994 AT 107030 T 21-01-1993 ΑU 633041 B AU 4858290 A 26-07-1990 CA 2008100 A 20-07-1990 DE 59005973 D 14-07-1994 DK 379216 T 31-10-1994 EP 0379216 A 25-07-1990 ES 2055172 Τ 16-08-1994 JP 2114263 C 06-12-1996 JP 2228561 A 11-09-1990 JP 8027284 B 21-03-1996 US 5478730 Α 26-12-1995 SU 1705302 A 15-01-1992 AΤ 123308 T 15-06-1995 1318626 A 01-06-1993 CA CN 1043743 A 11-07-1990 DD 279270 A 30-05-1990

Internationales Aktenzeichen

Angaben zu Veröffentlichungen, die selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen
P 00/05378

				<b>,</b>
Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		litglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 5478730 A	•	DE	58909270 D	06-07-1995
		EP	0401369 A	12-12-1990
		JP	3503479 T	08-08-1991
		WO	9007003 A	28-06-1990
		AT	130633 T	15-12-1995
		AT	147787 T	15-02-1997
		CA	2064685 A,C	01-02-1991
		CA	2064754 A,C	01-02-1991
		DE	69023773 D	04-01-1996
		DE	69023773 T	24-10-1996
		DE	69029744 D	27-02-1997
		DE	69029744 T	10-07-1997
		DK	593757 T	07-07-1997
		EP	0485608 A	20-05-1992
		EP	0593757 A	27-04-1994
		JP	2891540 B	17-05-1999
		JP	5505095 T	05-08-1993
		WO	9102075 A	21-02-1991
		WO	9102076 A	21-02-1991
DE 4237113 A	05-05-1994	 FR	2697525 A	06-05-1994
		GB	2272698 A,B	25-05-1994
		JP	7076596 A	20-03-1995
		US	5506121 A	09-04-1996